

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Burcau international



T)

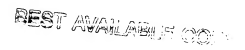
(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/01132
A61K 31/475 // (A61K 31/475, 31:195)	A1	(43) Date de publication internationale: 14 janvier 1999 (14.01.99
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 6 juillet 1998 ((30) Données relatives à la priorité: 97/08504 4 juillet 1997 (04.07.97) (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RE LIMITED [IE/IE]; 6 Sullivan's Quay, Cork (IE). (72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): GORNY, [FR/FR]; 131, avenue Malakoff, F-75116 Paris (FR) (74) Mandataire: TONNELLIER, Jean-Claude; Nony & 29, rue Cambacérès, F-75008 Paris (FR).	06.07.9 EAL 200 Philip R).	CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SI, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, breve ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), breve eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), breve européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG). Publiée Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification de

- (54) THE: MEDICINE CONTAINING YOHIMBINE AND ARGININE FOR TREATING ERECTILE DYSFUNCTION
- (54) Titre: MEDICAMENT, CONTENANT DE LA YOHIMBINE ET DE L'ARGININE, DESTINE A TRAITER LES DYSFONCTIONS ERECTILES
- (57) Abstract

The invention concerns the use in combination of yohimbine and arginine as active ingredients for preparing a medicine for treating erectile dysfunction. The combination has a marked synergistic effect.

(57) Abrégé

Utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles. L'association résulte en un effet de synergie marqué.



UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties su PCT, sur les pages de converture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	8N	Sénégal
ΔU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	8 Z	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royanno-Uni	MC	Монасо	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkenénistan
BF	Burkina Paso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Rénin	TE.	Erlande	MIN	Mangalia	UA	Ukraine
BR	Breall	II.	Kernél	MR	Mauritanio	UG	Cuganda
EY	Bélane	16	laimée	35.00	Bislaw!	833	Eins Unis d'Andres
CA.	Canada	8.8	hans	MX	Mexique	UZ.	Ourbekisten
CF	République certrafricaine	JP	Japon	NB	NIBOR	રજ	Vant Brann
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Paya-Bas	YU	Suggestieve
CH	Stringe	KG	Kirghizistan	NO	Norvego	zw	Zimbabwe
Gi .	Côte d'Tvoire	KP.	République populaire	NZ.	Neuvello-Zeisne		
3	Carricola		démocratique de Corfe	PL	Pologne		
CN	China	KR	République de Corée	PT	Portugal		
Cal	Cribe	KZ.	Kazakstan	RO	Roumanie		
Œ	République tabbque	1.C	Salme-Locio	RU	Fédération de scussie		
DE	Allemagne	2.2	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Denemark	LK	Sri Lenka	SE	Suède		
6.5	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/01132 PCT/FR98/01438

-1-

MEDICAMENT, CONTENANT DE LA YOHIMBINE ET DE L'ARGININE, DESTINE A TRAITER LES DYSFONCTIONS ERECTILES

L'invention concerne l'utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles.

On sait que le processus de l'érection est schématiquement celui indiqué ci-après. Le tissu érectile de la verge, appelé corps caverneux, est un tissu spongieux capable de se remplir de sang. Au repos, les artères de la verge sont sous la dépendance du tonus adrénergique qui les maintient spasmées, de sorte qu'aucun flux sanguin ne vient remplir le corps caverneux. En cas de stimulation appropriée, les nerfs érecteurs inhibent le tonus adrénergique, les artères de la verge se dilatent, et le corps caverneux se remplit de sang, grossit, et l'augmentation de la pression interne fait qu'il devient rigide. En grossissant, il écrase les veines de la verge, empêchant l'évacuation du sang qu'il contient, ce qui assure le maintien de la rigidité. Après l'éjaculation, l'adrénaline est à nouveau libérée localement, l'apport en sang artériel se réduit aussitôt, la pression dans le corps caverneux diminue et le sang ascumulé dans celui-ci peut s'évacuer par les veines qui ne sont plus comprimées, ce qui entraîne la perte de la rigidité, avec retour à l'état de repos.

Il est connu qu'une proportion assez importante d'hommes souffre de dysfonctions érectiles permanentes ou temporaires. Ces troubles peuvent être d'origine organique, auquel nécessitent des traitements spécifiques adaptés à chaque cause. Mais on observe une majorité de dysfonctions érectiles organiques, souvent d'origine psychogène. Pour ces derniers cas, divers traitements sent disponibles. L'injection intra-caverneuse do substances vaso-astivos oot susseptible de fournir de bons résultats, mais est difficilement acceptée par une proporties importante de patients. Les traitements par voie orale généralement mieux acceptés. On a proposé à set effet divers produits. gouvent d'origine végétale . ginceng, yohimbine, noix de kola, spiruline, ylang-ylang, berce, cannelle, etc.

10

15

20

25

La yohimbine est une substance extraite de l'écorce de la plante Corynanthe yohimbe. Elle a des propriétés d'antagoniste des récepteurs alpha-2-adrénergiques présynaptiques. Autrement dit, elle inhibe les effets de l'adrénaline et favorise ainsi l'irrigation du corps caverneux par le sang artériel. Elle a été proposée dans le traitement des impuissances d'origine psychogène. Certaines études publiées à ce sujet font état d'améliorations dans environ 35 à 45 % des cas avec la yohimbine, mais ces résultats sont controversés. En outre, divers effets secondaires tels que vertiges, anxiété, nervosité, céphalées, insomnies et augmentation de la tension artérielle ont été observés, quoique pour des doses relativement élevées; voir par exemple The Medical Letter, Edition française, vol.17, n° 2, 5-6 (ML USA n° 938), 1995.

On a également proposé l'administration de L-arginine. L'administration d'arginine se traduirait par un effet sur la relaxation musculaire des artères et du corps caverneux, cette relaxation étant nécessaire à l'obtention de l'érection. L'administration de 2800 mg par jour de L-arginine aurait un effet favorable sur les dysfonctions érectiles dans 40 % des cas environ; voir A.W. ZORGNIOTTI et E.F. LIZZA, Int. J. Impotence Res., 6, 33-36 (1994).

On a maintenant découvert que, dans ce domaine, l'association de la yohimbine et de l'arginine présente des propriétés intéressantes. Des essais ont en effet montré que l'association d'arginine et de yohimbine permet d'obtenir des résultats favorables dans le traitement des dysfonctions érectiles, principalement non organiques, en utilisant des doses de yohimbine plus faibles que celles utilisées antérieurement, grâce à un effet de synergie.

Avec l'association de yohimbine et d'arginine, il est également possible de réduire les doses d'arginine utilisées.

Dans nombre de cas, cette nasociation comble agir assez rapidement et peut donc être utilisée dans le traitement des dysfonctions érectiles temporaires.

10

15

20

25

L'invention a donc pour objet l'utilisation en association de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles non organiques.

La ychimbine et l'arginine peuvent être utilisées sous forme de base libre ou sous forme de sel acceptable en pharmacie.

Les ingrédients actifs, dans le médicament de l'invention, peuvent être présentés de façon séparée, chacun sous une forme pharmaceutique appropriée, et réunis dans un même emballage.

Mais pour faciliter l'administration simultanée des ingrédients actifs, on préfère généralement préparer le médicament de l'invention sous une forme pharmaceutique contenant à la fois la yohimbine et l'arginine.

Le médicament de l'invention peut être préparé sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose suffisante de yohimbine, notamment une dose de 2 à 8 mg, et en particulier de 2 à 6 mg par jour, en une ou deux prises. Cette dose est calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.

Le médicament de l'invention est préparé sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose sufficente d'arginine qui est par exemple une dose de 1 à 4 g par jour, et en particulier de 1 à 2 g par jour, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.

Le médicament de l'invention peut être administré par voie 25 orale, sublinguale, nasale, rectale ou cutanée.

A cet effet, il peut être présenté sous toute forme permettant l'administration par voie orale (en particulier sous la forme de gélules, de solutions buvables, de granulés, de tablettes ou de comprimés), par voie nasale (solutions à administrer sous forme de gouttes ou de pulvérisations), par voie restale (suppositoires) ou par voie cutanée (enguents ou patches).

Ces formes pharmaceutiques sont préparées de façon usuelle et peuvent contenir des excipients et vénicules classiques appropriés.

30

15

La yohimbine peut être utilisée sous forme de base libre ou sous forme d'un sel tel que le chlorhydrate.

L'arginine peut être utilisée sous la forme de base libre ou d'un sel acceptable en pharmacie, tel que le chlorhydrate, le glutamate, l'aspartate ou le citrate.

La durée du traitement peut varier par exemple de 2 à 4 semaines ou davantage. On peut également envisager une utilisation épisodique.

Les exemples suivants illustrent l'invention.

10

EXEMPLE 1

On a préparé une gélule constituée par une capsule de gélatine contenant :

- Arginine : 0,5 g

- Yohimbine : 1 mg

EXEMPLE 2

On a procédé à des essais randomisés en double aveugle portant sur 42 hommes adultes mariés, âgés de 28 à 64 ans, 20 souffrant de dysfonctions érectiles sans cause organique décelable.

Le traitement consistait à administrer soit (21 cas) 4 gélules telles que décrites à l'exemple 1 ci-dessus (2 le matin et 2 le soir), soit (21 cas), de façon analogue, un placebo (4 gélules d'aspect identique mais contenant uniquement 0,5 g de lactose).

Les personnes sur lesquelles était effectué le test, de même que les personnes fournissant les composés étudiés, ignoraient si elles recevaient ou fournissaient l'association yohimbine + arginine ou le placebo.

Après 2 semaines, on a interrogé les personnes soumises au 30 test em leur demandant si elles ent constaté une amélieration de la fonction érectile.

WO 99/01132 PCT/FR98/01438

L'étude des résultats a permis de tirer les conclusions suivantes :

- chez les sujets atteints de dysfonctions érectiles passagères (22 cas), 12 avaient reçu le placebo. On a noté 7 cas d'amélioration avec l'association étudiée et 4 cas d'amélioration avec le placebo;
 - chroniques (20 cas), 9 avaient reçu le placebo. On a noté 4 cas d'amélioration avec l'association testée et 1 cas d'amélioration avec le placebo.

REVENDICATIONS

- . 1. Utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle la yohimbine et/ou l'arginine sont utilisées sous forme de base libre ou sous forme de sel.
- Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle on
 prépare le médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration simultanée des ingrédients actifs.
- 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'on prépare ledit médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 2 à 8 mg de yohimbine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.
 - 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'on prépare ledit médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 1 à 4 g, et en particulier de 1 à 2 g d'arginine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.
- 6. Médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles, caractérisé par le fait qu'il contient comme ingrédients actifs de l'arginine, sous forme libre ou salifiée, et de la yohimbine, sous forme libre ou salifiée.
 - 7. Médicament selon la revendication précédente, caractérisé par le fait qu'il contient lesdits ingrédients actifs de façon ségarée, dans un même emballage.
 - 6. Médicament solon la revendication 6, caractéries per le fait qu'il se présente sous une forme pharmaceutique unique contenant les deux ingrédients actifs.

30

- 9. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 8, caractérisé par le fait qu'il est présenté sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 2 à 8 mg, et en particulier de 2 à 6 mg de yohimbine, en une ou deux prises, ladite dese étant calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.
- 10. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 9, caractérisé par le fait qu'il est présenté sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 1 à 4 g, et en particulier de 1 à 2 g d'arginine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.
- 11. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 10, caractérisé par le fait qu'il se présente sous la forme de gélules, de solutions buvables, de granulés, de tablettes, de comprimés, d'onguents, de patches, de suppositoires ou de solutions nasales à administrer sous forme de gouttes ou pulvérisations.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/FR 98/01438

			
IPC 6	A61K31/475 //(A61K31/475,31:19	95)	
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	afication and IPC	
B EVELDS	SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system followed by classific	ation symbols)	
	A61K		
Documenta	shon searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields sez	arched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevará passages	Relevant to claim No.
A	DATABASE EMBASE ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AM DELLA MORTE E. ET AL: "Impotence Non-hormonal pharmacotherapy. Of drugs" XP002055796 see abstract	e:	1-11
A	& ARCHIVIO ITALIANO DI UROLOGIA ANDROLOGIA, 1995, 67/5 (321-327 ITALY WO 95 05172 A (ZONAGEN INC) 23 February 1995 see claims		1-11
Fur	ther documents are insted in the continuation of box C.	Patent family members are listed	n annex.
<u> </u>			
* Special c	ategories of cited documents :	"T" later document published after the Intel	
	nert defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th	
"E" earlier	dered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the o	sairned invention
filing : "L" docum	erd which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or carnot involve an inventive stap when the do	be considered to
which	s is cited to <u>establish the grablication date</u> of another on or other speciel resson (as apacilled)	"Y" Goograph of particular relevance; the o	isimed invention
' (1000)	कार्य नर्वकाराम्यु to an oral discipance, एक्ट, कार्य-मिल्ला (स	Carriot be considered to involve an an document se combined with one or mo	ire other auch docu-
"P" docum	meens een published prior to the International filing date but then the priority date, distract	ments, such combination being obvious in the ari.	ua do al parson skilled
	then the priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member of the same petent Date of meeting of the international sea	
2	26 October 1998	03/11/1998	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Fijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fex: (+31-70) 340-3018	Leherte, C	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internati Application No
PCT/FR 98/01438

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9505172 A	23-02-1995	AU	696815 B	17-09-1998
•		AU	7523894 A	14-03-1995
		BR	9407250 A	24-09-1996
		CA	2169071 A	23-02-1995
•		CN	1128950 A	14-08-1996
		EP	0714300 A	05-06-1996
		JP	9501677 T	18-02-1997
		NO	960549 A	12-04-1996
		NZ	271567 A	19-12-1997
		US	5565466 A	15-10-1996
		ZA	9406123 A	20-03-1995

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (Ady 1982)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demands mationale No PCT/FR 98/01438

		1017111 33	7 0 1 4 3 3
CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/475 //(A61K31/475,31:195)		
Selon la cia	essification internationale des brevets (CIB) ou à la fols selon la classifica	ation nationale et la CIB	
B. DOMAR	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de A51K	e clascement)	
Documenta	ibon consultée autre que la documentationmenmale dans la mesure où d	ces documents relèvent des domaines su	ir lesquels 6 porté la recherche
Base de doi utilises)	nnees électronique consultee au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, el si cela est	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégone °	Identification des documents ctés, avec, le cas echéant, l'indication de	es passages pertinents	no, des revendications visées
A	DATABASE EMBASE ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTE DELLA MORTE E. ET AL: "Impotence: Non-hormonal pharmacotherapy. Old		1-11
	drugs" XP002055796 voir abrégé & ARCHIVIO ITALIANO DI UROLOGIA E ANDROLOGIA, 1995, 67/5 (321-327), ITALY		
A	WO 95 05172 A (ZONAGEN INC) 23 février 1995 voir revendications		1-11
☐ Veir	r la suite du cadre C pour la finde la hate des documents	Y Les documents de familles de bri	wats sont indicuris en annexe
"A" docume consist of docume ou approved autre. "E" docume proonte autre. "E" docume proonte autre. "E" docume une et	ent définissant l'état général de latechnique, non déré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date dédépôt international rivès cette date : ent pouvant jater un doube sur une revendication de la confé pour déterminer le date depusification d'une citation ou pour une raison spéciale (sele qui mitiquée) ent de raison de pour une calon spéciale (sele qui mitiquée) enté en référant à une divulgation orais, à un usage, à apposition ou tous autres moyens	"document ulténeur publié après la dats de pronté et n'appartenent pur bachinque pertinent, mais cât pour ce ou la théorie constituent le base de l'il document particulérement pertinent; il étre considérée comme nouveille ou reventive par rapport su document par la pout être considérée comme tropi l'impact paut être considérée comme tripi breque se document set associé à un documents de même nature, cette op pour une personne du méties.	na à l'état de la mprendre le principe invention revendiquée ne paut comme empliquent une activité anadré la bolement l'invention revendiquée l'invention revendiquée liquant une activité inventive ou orale autres autres
	ent publié avant la date de dépôtintemational, mais- risurement à la date de priorité revendiquée "3	pour une personne de la même fa	ernillede brevete
	uete la recherche internationale a étérétectivement achievée	Uate d'expédition du présent rapport d	se recherche internazionale
	esse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Forutionnaire autorisé	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 851 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3018	Leherte, C	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demand amationale No PCT/FR 98/01438

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		mbre(s) de la le de brevet(s)	Date de publication
WO 9505172	23-02-1995	AU	696815 B	17-09-1998
•		AU	7523894 A	14-03-1995
		BR	9407250 A	24-09-1996
		CA	2169071 A	23-02-1995
		CN	1128950 A	14-08-1996
		EP	0714300 A	05-06-1996
		JP	9501677 T	18-02-1997
		NO	960549 A	12-04-1996
		NZ	271567 A	19-12-1997
		US	5565466 A	15-10-1996
		ZA	9406123 A	20-03-1995

Formulaire PCT/ISA/210 (enmare families de breveix) (Juliet 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

C
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.